6100449 A



(11) Publication number:

06100449 A

Generated Document.

# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(21) Application number: 04275056

(51) Intl. Cl.: A61K 31/44

(22) Application date: 18.09.92

(30) Priority:

(43) Date of application

publication:

12.04.94

(84) Designated contracting

states:

(71) Applicant: YOSHITOMI PHARMACEUT IND

LID

(72) Inventor: KAWAKITA TAKESHI

TAKADA DAISUKE IKEDA TAKASHI MORIMOTO MIE

(74) Representative:

# (54) ANTIBACTERIAL

# **AGENT**

(5. Abstract:

PURPOSE: To provide an antibacterial agent containing a specific benzimidazole compound known as an antiulcer agent as an active ingredient and having a selective excellent antibacterial activity against Helicobacter pylori.

CONSTITUTION: An antibacterial agent contains a compound of formula I [R1 is H, alkyl, alkoxy, CF3, acyl, alkoxycarbonyl; (n) is 0, 1; R2, R3 are H, alkyl; R4 is alkyl, alkenyl, phenyl, benzyl, cycloalkyl; R5 is H, (halo)alkoxycarbonyl, alkenyloxycarbonyl, etc.,] or its pharmaceutically acceptable salt. Examples of the compound of formula I include 2-[(4-butylthio-3-myl-2-pyridyl)methylthio[-1H-beamidazole. Examples of the pharmaceutically acceptable salt of

the compound of formula I include an acid addition salt such as his chloride or sulfate and a salt of formula II ((t) is 1, 2, 4; A is Li, Na, Mg, Ca, etc.,), preferably Na salt, Ca salt or Mg salt of formula II.

COPYRIGHT: (C)1994,JPO&Japio

$$R^{1} \xrightarrow{\mathbb{N}} S(0)_{n} - CH_{2} \xrightarrow{\mathbb{N}} R^{3}$$

 $\prod$ 

(11)特許出願公開番号

特開平6-100449

(43)公開日 平成6年(1994)4月12日

(51)Int.Cl.5

識別記号

庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

A 6 1 K 31/44

ADZ

9360-4C

// C 0 7 D 401/12

2 3 5 8829-4C

審査請求 未請求 請求項の数1(全 6 頁)

(21)出願番号

特願平4-275056

(22)出願日

平成 4年(1992) 9月18日

(71)出願人 000006725

吉富製薬株式会社

大阪府大阪市中央区平野町2丁目6番9号

(72)発明者 川北 武志

福岡県築上郡吉富町大字小祝955番地 吉

富製薬株式会社中央研究所内

(72)発明者 高田 大介

福岡県築上郡吉富町大字小祝955番地 吉

富製薬株式会社中央研究所内

(72)発明者 池田 敬史

福岡県築上郡吉富町大字小祝955番地 吉

富製薬株式会社中央研究所内

(74)代理人 弁理士 高宮城 勝

.最終頁に続く

# (54)【発明の名称】 抗菌剤

(57)【要約】

【構成】 一般式

【化1】

$$R^{1} \xrightarrow{R^{2}} S = R^{4}$$

$$R^{2} \xrightarrow{S-R^{4}} R^{3}$$

$$R^{5}$$

(式中、各記号は明細書に定義した通りである。)により表される化合物またはその医薬上許容しうる塩を含有することを特徴とする抗菌剤。

【効果】 本発明の抗菌剤は、ヘリコバクター属菌に対して優れた選択的除菌作用を示し、潰瘍の再燃・再発防止剤、嘔吐抑制剤、ノンーアルサー ジスペプシア (Non-ulcer dyspepsia) 予防・治療剤、腫瘍の予防・治療剤として有用である。

【特許請求の範囲】 【請求項1】 一般式 【化1】

$$R^{1}$$
  $\xrightarrow{N}$   $S(0)_{n}$   $\xrightarrow{R^{2}}$   $\xrightarrow{S-R^{4}}$   $R^{3}$ 

(式中、R1は水素、アルキル、アルコキシ、トリフル オロメチル、アシルまたはアルコキシカルポニルを、n は0または1を、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>は同一または異なって水素 またはアルキルを、R4はアルキル、アルケニル、置換 基を有していてもよいフェニル、置換基を有していても よいベンジルまたは置換基を有していてもよいシクロア ルキルを、R<sup>5</sup> は水素、アルコキシカルボニル、ハロア ルコキシカルボニル、アルケニルオキシカルボニル、置 換基を有していてもよいシクロアルキルオキシカルボニ ル、置換基を有していてもよいシクロアルキルメチルオ キシカルボニル、置換基を有していてもよいフェノキシ カルボニル、置換基を有していてもよいベンジルオキシ カルボニル、ヒドロキシアルキル、アルコキシアルキ ル、アシルオキシアルキル、置換基を有していてもよい ベンゾイルオキシアルキルまたは置換基を有していても よいフェニルアセチルオキシアルキルを示す。) により 表される化合物またはその医薬上許容しうる塩を含有す ることを特徴とする抗菌剤。

# 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【産業上の利用分野】本発明ば抗菌剤、とりわけヘリコ バクター・ピロリに対してより優れた抗菌作用を有する 抗菌剤に関する。

## [0002]

【従来の技術】ガストロエンテロロジー(Gastroentero logy)第96巻、第615頁(1989年)には、グラム陰性の微好気性細菌であるヘリコバクター・ピロリが胃炎患者および消化性潰瘍患者から高率に検出されていることから、胃炎、消化性潰瘍とヘリコバクター・ピロリとの関与が推測され、また、ザ・ランセット(The Lancet)第336巻、第755頁(1990年)、同誌第337巻、第1614頁(1991年)には、ヘリコバクター・ピロリを除菌することによって潰瘍の再燃再発が低くなると報告されている。

【0003】一方、特開昭60-139689号公報、同61-78784号公報、特公表3-505450号公報には、胃酸分泌抑制作用を有し、抗潰瘍剤として有用なベンズイミダゾール化合物が開示されている。

#### [0004]

【発明が解決しようとする課題】現在のところ、胃炎、 消化性潰瘍などの消化器系疾患とヘリコバクター・ピロ リによる感染との関連は明らかにされていないが、本菌の排除を目的に、アンピシリンなどの抗生物質やビスマス製剤を患者に投与する試みが行われている。しかしながら、抗生物質は他の細菌にも影響を与え、長期間の使用は好ましくなく、またビスマス製剤は力価が低く、嘔吐、下痢あるいは中枢性の副作用が発現するなど、未だ十分な効果を上げるには至っていない。したがって、ヘリコバクター・ピロリによる細菌感染の治療に対して、選択的で抗菌力の高い抗菌剤の開発が望まれている。

#### [0005]

【課題を解決するための手段】本発明者等は、上記課題を解決すべく鋭意研究を重ねた結果、従来その胃酸分泌抑制作用に基づいて抗潰瘍剤として知られている前記公報記載のペンズイミダゾール化合物がヘリコパクター・ピロリに対して選択的で優れた抗菌作用を有することを見出し、本発明を完成するに至った。

【0006】すなわち、本発明は一般式 【化2】

$$R^{1} \xrightarrow{\underset{R}{\downarrow}_{5}} S(0) = CH_{2} \xrightarrow{\underset{N}{\downarrow}_{7}} R^{3}$$
 (1)

【0007】(式中、R!は水素、アルキル、アルコキ シ、トリフルオロメチル、アシルまたはアルコキシカル ポニルを、nは0または1を、R2、R3は同一または 異なって水素またはアルキルを、R4はアルキル、アル ケニル、置換基を有していてもよいフェニル、置換基を 有していてもよいベンジルまたは置換基を有していても よいシクロアルキルを、Riは水素、アルコキシカルボ ニル、ハロアルコキシカルボニル、アルケニルオキシカ ルボニル、置換基を有していてもよいシクロアルキルオ キシカルボニル、置換基を有していてもよいシクロアル キルメチルオキシカルボニル、置換基を有していてもよ いフェノキシカルボニル、置換基を有していてもよいべ ンジルオキシカルボニル、ヒドロキシアルキル、アルコ キシアルキル、アシルオキシアルキル、置換基を有して いてもよいベンゾイルオキシアルキルまたは置換基を有 していてもよいフェニルアセチルオキシアルキルを示 す。) により表される化合物またはその医薬上許容しう る塩を含有することを特徴とする抗菌剤に関する。

【0008】本発明の抗菌剤はグラム陰性菌、とりわけへリコパクター・ピロリに対して有効である。したがって、本発明はヒトを含む哺乳動物の感染症の予防および治療法を提供し、その方法は有効量の一般式(I%により表される化合物、またはその医薬上許容しうる塩を投与することを特徴とする。

【0009】本明細書中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^4$ に関してアルキルとは炭素数 $1\sim4$ 個の直鎖または分枝鎖状

のアルキルであって、たとえばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、第3級ブチルなどを示す。

【0010】R!に関してアルコキシとは炭素数1~4個の直鎖または分枝鎖状のアルコキシであって、たとえばメトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、イソプトキシ、第3級プトキシなどを示す。【0011】R!に関してアシルとは炭素数1~5個の直鎖または分枝鎖状のアシルであって、たとえばホルミル、アセチル、プロピオニル、ブチリル、イソブチリル、バレリル、イソバレリル、ピバロイルなどを示す。【0012】R!に関してアルコキシカルボニルにおけるアルコキシとは、炭素数1~4個のアルコキシであって、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、イソプロポキシカルボニル、ブトキシカルボニル、第3級プトキシカルボニルなどがあげられる

【0013】R4に関してアルケニルとは炭素数2~4個のアルケニルであって、たとえばビニル、アリル、1ープロペニル、ブテニルなどを示し、適宜、炭素数1~4個のアルキル(前記と同義)の分枝鎖を有していてもよい。

【0014】R4に関してシクロアルキルとは炭素数3~10個のシクロアルキルであって、たとえばシクロプロピル、シクロブチル、シクロベンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロデシルなどを示し、さらに置換基として炭素数1~6個のアルキルを1個以上有していてもよく、2~メチルシクロプロピル、2,2~ジメチルシクロプロピル、3~プロピルシクロブチルなどがあげられる。ここで炭素数1~6個のアルキルとは、\*\*たとえば上記の炭素数1~4個のアルキルに加え、ペンチル、ヘキシルなどを示す。

【0015】 $R^4$  に関してフェニルおよびベンジルの芳香環上の置換基としては、 $1\sim3$  個のハロゲン(フッ素、塩素、臭素、ヨウ素)、炭素数 $1\sim4$  個のアルキル(前記と同義)、トリフルオロメチル、炭素数 $1\sim4$  個のアルコキシ(前記と同義)、水酸基、ニトロから選ばれる基をそれぞれ意味する。

【0016】 $R^5$  に関してアルコキシカルボニルにおけるアルコキシとは、炭素数 $1\sim12$  個のアルコキシであって、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、イソプロポキシカルボニル、ブトキシカルボニル、第3 級ブトキシカルボニル、ヘキシルオキシカルボニル、デシルオキシカルボニル、ドデシルオキシカルボニルなどがあげられる。

【0017】R<sup>5</sup> に関してハロアルコキシカルボニルにおけるハロアルコキシとは、ハロゲン(フッ素、塩素、臭素、ヨウ素)を1個以上有している炭素数1~6個のアルコキシ(上記炭素数1~4個のアルコキシに加え、たとえばペンチルオキシ、ヘキシルオキシなどを示

す。)であって、たとえば $2-\rho$ ロロエトキシカルボニル、 $6-\overline{J}$ ロモヘキシルオキシカルボニルなどを示す。【0018】 $R^5$  に関してアルケニルオキシカルボニルにおけるアルケニルとは炭素数 $2\sim1$  2個のアルケニルであって、たとえばビニルオキシカルボニル、プロペニルオキシカルボニル、ブテニルオキシカルボニル、ベンテニルオキシカルボニル、ヘブテニルオキシカルボニル、オクテニルオキシカルボニル、デセニルオキシカルボニル、ウンデセニルオキシカルボニル、ドデセニルオキシカルボニルなどを示し、適宜、炭素数 $1\sim4$  個のアルキル(前記と同義)の分枝鎖を有していてもよい。

【0019】R<sup>5</sup> に関してシクロアルキルオキシカルボニルにおけるシクロアルキルとは炭素数3~10個のシクロアルキルであって、たとえばシクロプロピルオキシカルボニル、シクロブチルオキシカルボニル、シクロペンチルオキシカルボニル、シクロペオキシカルボニル、シクロペプチルオキシカルボニル、シクロデシルオキシカルボニルなどを示し、さらに置換基として炭素数1~6個のアルキル(前記と同義)を1個以上有していてもよく、2~メチルシクロプロピルオキシカルボニル、2、2~ジメチルシクロプロピルオキシカルボニル、3~メチルシクロペンチルオキシカルボニルなどがあげられる。

【0021】  $R^5$  に関してフェノキシカルボニルおよび ベンジルオキシカルボニルの芳香環上の置換基としては  $1\sim3$  個のハロゲン(フッ素、塩素、臭素、ヨウ素)、 だ 炭素数  $1\sim4$  個のアルキル(前記と同義)、トリフルオロメチル、炭素数  $1\sim4$  個のアルコキシ(前記と同義)、水酸基、ニトロから選ばれる基をそれぞれ意味する。

【0022】 $R^5$  に関してヒドロキシアルキルとは、アルキルの1位に水酸基を有する炭素数 $1\sim5$ 個のアルキルであって、ヒドロキシメチル、1-ヒドロキシエチル、1-ヒドロキシプロピル、1-ヒドロキシブチル、1-ヒドロキシペンチルなどを示す。

【0023】R5に関してアルコキシアルキルとは、ア

ルキルの1位に炭素数1~4個のアルコキシ(前記と同義)を有する炭素数1~5個のアルキルであって、メトキシメチル、エトキシメチル、ブトキシメチル、1-メトキシブチル、1-エトキシブチル、1-ブトキシペンチルなどを示す。

【0024】 $R^{5}$  に関してアシルオキシアルキルとは、アルキルの1位に炭素数 $1\sim4$ 個のアシルオキシ(アシルオキシに関してアシルとは前記と同義である。)を有する炭素数 $1\sim5$  個のアルキルであって、アセチルメチル、1-アセチルエチル、1-プロピオニルプロピル、1-プロピオニルブチルなどを示す。

【0025】 $R^5$  に関してベンゾイルオキシアルキルおよびフェニルアセチルオキシアルキルとはアルキルの1位にベンゾイルオキシまたはフェニルアセチルオキシを有する炭素数 $1\sim5$  個のアルキルであって、ベンゾイルオキシメチル、1-ベンゾイルオキシエチル、1-ベン

ゾイルオキシベンチルおよびフェニルアセチルオキシメチル、1-フェニルアセチルオキシエチル、1-フェニルアセチルオキシペンゲイルオキシアルキルおよびフェニルアセチルオキシアルキルの芳香環上の置換基としては、1~3個のハロゲン(フッ素、塩素、臭素、ヨウ素)、炭素数1~4個のアルキル(前記と同義)、トリフルオロメチル、炭素数1~4個のアルコキシ(前記と同義)、水酸基、ニトロから選ばれる基をそれぞれ意味する。

【0026】本発明の一般式(I)の化合物には種々の 異性体が存在し得るが、本発明はこれら異性体の1種ま たはそれら異性体の混合物を包含する。一般式(I)の 化合物の医薬上許容しうる塩としては、塩酸塩、臭化水 素酸塩、ヨウ化水素酸塩、硫酸塩などの酸付加塩およ び、一般式

[0027]

【化3】

$$\begin{bmatrix} R^{2} & S-R^{4} \\ R^{2} & R^{3} \end{bmatrix}$$

(I')

(式中、tは1, 2または4であり、 $A^{\dagger}$ はLi<sup>+</sup>、N,  $a^{\dagger}$ 、 $K^{\dagger}$ 、Mg<sup>2 $\dagger$ </sup>、Ca<sup>2 $\dagger$ </sup>、Ti<sup>4 $\dagger$ </sup>、 $N^{\dagger}$ , (R)

4 (ここで、Rは炭素数1~4個のアルキル(前記と同義)である。)を示し、他の各記号は前記と同義である。)により表される塩があげられる。一般式(I')の化合物において、特にナトリウム塩、カルシウム塩、マグネシウム塩が好ましい。また、本発明の化合物は水和物(半水和物、1水和物、セスキ水和物など)や溶媒和物としても存在し、これらも本発明に包含される。

【0028】本発明の一般式(I)の化合物またはその医薬上許容し得る塩は、公知の方法、たとえば特開昭60-139689号公報、特開昭61-78784号公報記載の方法によって製造することができる。

【0029】本発明の化合物としては以下の化合物が例示されるが、本発明はこれらに限定されるものではない。

- (1) 2-((4-ブチルチオ-3-メチル-2-ピ リジル)メチルチオ)-1H-ベンズイミダゾール
- (2) 2-((4-ビニルチオ-3-メチル-2-ピリジル)メチルチオ)-1H-ベンズイミダゾール
- (3) 2-((4-アリルチオ-3-メチル-2-ピリジル)メチルチオ)-1H-ベンズイミダゾール
- (4) 2-((3-メチル-4-フェニルチオ-2-ピリジル)メチルチオ)-1H-ベンズイミダゾール
- (5) 2-((3-メチル-4-(4-クロロフェニ

- (6) 2-((3-メチル-4-ベンジルチオ-2-ピリジル)メチルチオ)-1H-ベンズイミダゾール
- (7) 2-((4-シクロヘキシルチオ-3-メチル-2-ピリジル)メチルチオ)-1H-ベンズイミダゾール
- (8) 2-((4-エチルチオ-3-メチル-2-ピリジル)メチルスルフィニル)-1H-ベンズイミダゾール
- (9) 1-アセトキシメチル-2-((4-エチルチオ-3-メチル-2-ピリジル)メチルチオ)-1H-ベンズイミダゾール
- (10) 2-((4-エチルチオ-3-メチル-2-ビ リジル)メチルスルフィニル)-1H-ベンズイミダゾ ール-1-カルボン酸エチル

【0030】(II) 2-((4-エチルチオ-3-メ チル-2-ピリジル)メチルスルフィニル)-1H-ベ ンズイミダゾール-1-カルボン酸イソブチル

- (12) 2-((4-ブチルチオ-3-メチル-2-ピリジル)メチルスルフィニル)-1H-ベンズイミダゾール-1-カルボン酸フェニル
- (13) 2-((4-アリルチオ-3-メチル-2-ピリジル)メチルチオ)-1H-ベンズイミダゾール-1-カルボン酸ベンジル

- (14) 2-((3-メチル-4-フェニルチオ-2-ピリジル)メチルチオ)-1H-ベンズイミダゾール-1-カルボン酸イソプロピル
- (15) 2-((3-メチル-4-ベンジルチオ-2-ピリジル)メチルスルフィニル)-1H-ベンズイミダ ゾール-1-カルボン酸ベンジル
- (16) 2-((4-シクロヘキシルチオ-3-メチル-2-ピリジル)メチルスルフィニル)-1H-ベンズイミダゾール-1-カルボン酸エチル
- (18) 5-メチル-2-((4-エチルチオ-3-メ チル-2-ピリジル)メチルチオ)-1H-ベンズイミ ダゾール
- (20) 5-トリフルオロメチル-2-((4-エチルチオ-3-メチル-2-ピリジル)メチルチオ)-1H-ベンズイミダゾール
- 【0031】(21) 5-アセチル-2-((4-エチルチオ-3-メチル-2-ピリジル)メチルチオ)-1 H-ベンズイミダゾール
- (22) 2-((4-エチルチオ-3-メチル-2-ピリジル) メチルチオ) <math>-1H-ベンズイミダゾール-5 -カルボン酸エチル
- (23) 2-((4-エチルチオ-3-メチル-2-ピリジル)メチルチオ)-1H-ベンズイミダゾール-1'-カルボン酸クロロエチルエステル
- (24) 2-((4-エチルチオ-3-メチル-2-ピリジル) メチルチオ) <math>-1H-ペンズイミダゾール-1 -カルボン酸アリル
- (25) 2-((4-エチルチオ-3-メチル-2-ピリジル)メチルチオ)-1H-ベンズイミダゾール-1-カルボン酸シクロプロピル
- (27) 1-ヒドロキシメチル-2-((4-エチルチオ-3-メチル-2-ピリジル)メチルチオ)-1H-

ベンズイミダゾール

- (28) 1-ベンゾイルオキシメチル-2-((4-エチルチオ-3-メチル-2-ピリジル)メチルチオ) 1H-ベンズイミダゾール
- (29) 1-(1-フェニルアセチルオキシエチル)-2-((4-エチルチオ-3-メチル-2-ピリジル) メチルチオ)-1H-ベンズイミダゾール

#### [0032]

【作用および発明の効果】一般式(I)の化合物は、ヘリコバクター・ピロリ(ヘリコバクター属)に対して選択的に抗菌活性を示し、したがってヘリコバクター属菌に起因する各種疾患の予防および治療に有効である。すなわち、本発明の抗菌剤はヒトを含む哺乳動物のヘリコバクター属菌に起因する各種疾患の予防および治療、遺瘍の再燃再発防止、嘔吐の抑制またはノンーアルサージスペプシア(Non-ulcer dyspepsia)の予防および治療、腫瘍の予防および治療に使用される。

【0033】本発明の抗菌剤を医薬として用いる場合、治療上有効量の化合物(I)またはその医薬上許容しうる塩を医薬として許容される賦形剤、担体、希釈剤、溶解補助剤などの添加剤と混合してカプセル剤、錠剤(糖衣錠、フィルムコート錠も含む)、顆粒剤、注射剤、点滴用剤などの剤型として投与することができる。投与量は経口投与の場合、成人1日当たり約0.01~30mg/kg、好ましくは0.1~3mg/kgであるが、患者の症状、年齢、耐薬性などによって変わりうるものであることは言うまでもない。

#### 【0034】実験例1

本発明の有効成分のヘリコバクター・ピロリに対する試 ・験管内抗菌活性を下記の寒天平板希釈法によって求め た。5%馬脱繊維血含有ブルセラ寒天を用い、37℃微 好気性条件下で72時間培養した試験菌をブルセラ・プロスで希釈し、菌数約10<sup>6</sup>個/mlの菌液を作製し た。2倍希釈濃度系列の被検化合物を含有した寒天平板 上に、ミクロプランターを使用して希釈菌液をスポット 接種し、8%二酸化炭素下、37℃で3~4日間培養し た後、最小発育阻止濃度(MIC<sub>50</sub>)を測定した。その 結果を表1に示す。

[0035]

【表1】

表 1

試験化合物	$MIC_{50} (\mu g/m 1)$
化合物 1	0.05
化合物 2	0.10
化合物 3	0.10
化合物 6	0.05
化合物 7	0.10

【0036】以上の薬理データから、本発明化合物は優れた抗菌作用を有し、抗菌剤などの医薬として有用である。

【実施例】以下、製剤処方例を示すが、本発明はこれらに限定されるものではない。

[0038]

[0037]

錠剤:有効成分20mg含有錠剤は以下の組成により調製される。

化合物(I)	20 mg
コーンスターチ	15mg
乳糖	42 m g
微結晶セルロース	40 mg
ステアリン酸マグネシウム	$3\mathrm{mg}$

計

1 2 0 mg

[0039]

カプセル剤:有効成分20mg含有カプセル剤は以下の組成により調製される。

化合物(I)	20 mg
コーンスターチ	$30\mathrm{mg}$
乳糖	6 4 m g
ヒドロキシプロピルセルロース	6 m g

計

120mg

## 【手続補正書】

【提出日】平成5年11月8日

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0027

【補正方法】変更

【補正内容】

[0027]

【化3】

$$\begin{bmatrix} & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\$$

(I')

(式中、t は 1, 2 または 4 であり、 $A^{t+}$  は L i + 、N a + 、K + 、M g  $^{2+}$  、C a  $^{2+}$  、T i  $^{4+}$  、N + (R)  $_4$  (ここで、R は炭素数 1 ~ 4 個のアルキル(前記と同義)である。)を示し、他の各記号は前記と同義である。)により表される塩があげられる。一般式(I )

の化合物において、特にナトリウム塩、カルシウム塩、マグネシウム塩が好ましい。また、本発明の化合物は水<sup>で</sup>和物(半水和物、1水和物、セスキ水和物など)や溶媒和物としても存在し、これらも本発明に包含される。

## フロントページの続き

(72) 発明者 森本 美恵

福岡県築上郡吉富町大字小祝955番地 吉 富製薬株式会社中央研究所内